

SANITASERVICE ASL FG S.R.L.

Via Michele Protano, cap 71122 Foggia

GARA A PROCEDURA APERTA IN MODALITA' TELEMATICA PER
L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI UNA SOLUZIONE
IDROALCOLICA DA DESTINARE ALL'UTILIZZO DEI TUNNEL PER
LA SANIFICAZIONE DELLE PERSONE INSTALLATI PRESSO I PP.OO.
E LE STRUTTURE SANITARIE DELLA ASL FG

VERBALE III DI GARA

L'anno duemilaventuno, il giorno 30 del mese di marzo, nei locali della
Sanitaservice ASL FG S.r.l. in Foggia, via Michele Protano, è presente il rag.
Antonio Biuso, Responsabile del Procedimento, per procedere
all'espletamento della procedura relativa alla gara in oggetto.

Assume la Presidenza del seggio di gara il rag. Antonio Biuso.

Sono presenti in qualità di testimoni i sig.ri:

- rag. Lucia Lucci in qualità di testimone;

- dott.ssa Annamaria Corvino, in qualità di segretario verbalizzante.

Il rag. Antonio Biuso, nella qualità di Presidente del seggio di gara in argo-
mento, dichiara aperta la seduta alle ore 10:10.

Si premette che:

- con Determinazione dell'Amministratore Unico n.47, del 24.02.2021,
esecutiva ai sensi di legge, si è disposto quanto di seguito specificato:

1) di approvare il piano di spesa per l'affidamento della fornitura del prodotto
sanificante per i tunnel per la sanificazione delle persone installati presso i PO
e le Strutture Sanitarie della ASL di Foggia, con una base d'asta di € 6,00,

fino al raggiungimento di € 120.000,00 oltre iva come per legge;

2) di autorizzare la gara con procedura aperta in modalità telematica, sul portale www.empulia.it, ai sensi degli artt.58 e 60 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i;

3) il criterio di aggiudicazione, previsto dal Disciplinare di gara, è quello del minor prezzo, ai sensi dell'art.95, comma 4, del DLgs. n.50 e s.m.i., da applicare sulla prezzo unitario al litro di € 6,00, oltre iva.

Il bando di gra, pubblicato sulla GURI e sul sito web aziendale, ha fissato quale termine ultimo e perentorio per la presentazione delle offerte il 18/03/2021, alle ore 13:00.

Come previsto nel Disciplinare di gara, considerato che il portale Empulia garantisce il rispetto dei principi dell'azione amministrativa, la presente seduta si terrà in modalità riservata.

In data 19/03/2021 si è tenuta la prima seduta per l'apertura della documentazione amministrativa nella quale si è riscontrato che sono pervenute in relazione alla gara in oggetto n.8 offerte, delle quali n.5 sono state ammesse e per n.3 ditte è stato attivato il soccorso istruttorio.

In data 23/03/2021 si è tenuta la seconda seduta nel corso della quale sono stata escluse due ditte per non aver riscontrato il soccorso istruttorio attivato nella seduta precedente, si è proceduto a scaricare per ciascun partecipante ammesso le schede contenute nella busta tecnica conformità, per la valutazione di conformità delle stesse con quanto richiesto nel capitolato di appalto della presente procedura, e a trasmettere la documentazione al dott. Michele Nanni, consulente incaricato per la valutazione di conformità dei prodotti offerti. In data 29/03/2021 il dott. Nanni ha fatto pervenire la relazione sulla "valutazione tecnica delle offerte ricevute", che si allega al presente verbale,

da cui si evince quanto segue:

1. **Medar srl** di Cavallino (LE): dalla documentazione pervenuta si evidenzia la piena compatibilità del prodotto all'utilizzo nei tunnel, è un prodotto autorizzato come Presidio Medico Chirurgico ai sensi del DPR 392/1998, soddisfa pertanto i requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico: la ditta viene **ammessa** alla fase successiva di apertura delle offerte economiche;

2. **GiPi service** di Ugento (LE); dalla documentazione pervenuta si evidenzia la piena compatibilità del prodotto all'utilizzo nei tunnel, non viene però riscontrata l'autorizzazione ad essere utilizzato come PMC come invece richiesto dal Capitolato Tecnico di gara, pertanto la ditta viene **esclusa** ;

3. **HOSPITAL SCIENTIFIC CONSULTING S.r.l.** di Gravina di Puglia (Ba); dalla documentazione pervenuta si evidenzia una compatibilità parziale o scarsa alle attività aziendali, il prodotto presenta una concentrazione dei principi attivi che induce ad un utilizzo diverso da quello previsto per i tunnel, più specificatamente destinato alla disinfezione delle mani, non risulta inoltre autorizzato ad essere utilizzato come PMC come richiesto dal Capitolato Tecnico di gara, pertanto la ditta viene **esclusa**;

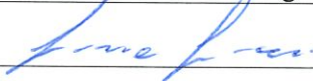
4. **CLASS SRL** di Budrio (LE); dalla documentazione pervenuta si evince la piena compatibilità del prodotto all'utilizzo nei tunnel, non viene però riscontrata l'autorizzazione ad essere utilizzato come PMC come richiesto dal Capitolato Tecnico di gara, pertanto la ditta viene **esclusa**;

5. **FEMIR** di Corsano (NA); dalla documentazione perventua si evidenzia una compatibilità parziale o scarsa alle attività aziendali, il prodotto presenta una concentrazione dei principi attivi che induce ad un utilizzo diverso da quello previsto per i tunnel, più specificatamente destinato alla deterzione delle mani, non risulta inoltre autorizzato ad essere utilizzato come PMC come richiesto dal Capitolato Tecnico di gara, pertanto la ditta viene **esclusa**;

6. **Bquiet s.r.l.** di Mandello del Lario (LC); dalla documentazione pervenuta si evince la piena compatibilità del prodotto all'utilizzo nei tunnel, non viene però riscontrata l'autorizzazione ad essere utilizzato come PMC come richiesto dal Capitolato Tecnico di gara, pertanto la ditta viene **esclusa**.

Il Presidente avendo terminato le operazioni di gara chiude la seduta alle ore 11:45 e la aggiorna per il proseguio delle operazioni di gara al giorno 31/03/2021 alle ore 10:00. Del che, si è redatto il presente verbale, che scritto 4 pagine, previa lettura e conferma, viene sottoscritto oggi alle ore 11:49.

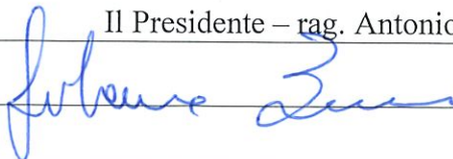
Il testimone – rag. Lucia Lucci



Il ssegretario verbalizzante – dott.ssa Annamaria Corvino



Il Presidente – rag. Antonio Biuso



VALUTAZIONE TECNICA OFFERTE RICEVUTE PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI UNA SOLUZIONE IDROALCOLICA DA DESTINARE ALL’UTILIZZO DEI TUNNEL PER LA SANIFICAZIONE DELLE PERSONE INSTALLATI PRESSO I PO E LE STRUTTURE SANITARIE DELLA ASL FG

Visto il capitolato con le seguenti caratteristiche:

Soluzione idroalcolica rientrante tra i prodotti classificati come Presidio Medico Chirurgico (PMC), ai sensi del DPR n.392/1998 e del Regolamento UE n.528/2012 sui biocidi (BPR) e il relativo possesso delle ulteriori caratteristiche, quali:

- 1) Il numero di registrazione a conferma dell’autorizzazione del Ministero della Salute;
- 2) Non deve causare cambiamenti delle proprietà delle fibre e dei materiali anche in seguito a ripetuti trattamenti;
- 3) La capacità di rapidità d’azione e tempo di efficacia, da raggiungere in breve tempo;
- 4) La capacità disinfettante nel raggiungere il materiale trattato considerando diversità di spessore dei tessuti, delle cuciture, risvolti e pieghe;
- 5) La capacità ad essere nebulizzato su persone e cose, i cui principi attivi rientrano nelle liste dei disinfettanti autorizzati in Italia con il relativo campo di applicazione;
- 6) La concentrazione espressa in p/p (peso/peso);
- 7) Le indicazioni riportate secondo le modalità di applicazione, quantità da utilizzare e tempo di contatto necessario per poter sviluppare l’azione disinfettante sotto la responsabilità del produttore;
- 8) Le prescrizioni generali in materia di etichettatura stabilite dal CLP;
- 9) Il rispetto della normativa europea di standardizzazione sull’attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019;
- 10) Le indicazioni inerenti la sicurezza per l’operatore, l’utilizzatore finale e l’ambiente.
- 11) Le informazioni sull’uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere riportate chiaramente, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.
- 12) L’imballaggio di ciascun collo deve essere a perdere, realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura dei prodotti sia al mezzo di spedizione prescelto e deve garantire l’integrità finale dei prodotti consegnati.

Si procede alla congruità dell’offerta tecnica ricevuta.

- I. Il prodotto offerto dalla MEDAR, è una soluzione con nome commerciale SANAPUR ECO, contenente i seguenti principi attivi:

Ingrediente	%	Numero CAS
Acqua H2O	99,69 %	7732-18-5
Sodio cloruro NaCl	0,26 %	7647-14-5
Acido ipocloroso HOCl	0,05 %	7790-92-3

Dalla documentazione pervenuta, si evince la piena compatibilità all’utilizzo previsto nelle attività aziendali.

È un prodotto autorizzato ad essere utilizzato come Presidio Medico Chirurgico, ai sensi del D.P.R. n. 392/1998, aut. N.20787 e soddisfa i requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico suddetto, tranne che per il punto n.9 (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull’attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019).

- II. Il prodotto offerto dalla GI.PI. Service, è una soluzione con nome commerciale GIODISINFECTON PEOPLE, contenente i seguenti principi attivi:

Ingrediente	%	Numero CAS
Perossido d’idrogeno	< 0,5 %	n. CAS 7722-84-1
Alcol Etilico	< 20,0 %	n. CAS 64-17-5
Clorexidina gluconato	< 0,5 %	n. CAS55-56-1

Dalla documentazione pervenuta, si evince la piena compatibilità all'utilizzo previsto nelle attività aziendali. Non si riscontra l'autorizzazione ad essere utilizzato come Presidio Medico Chirurgico, ai sensi del D.P.R. n. 392/1998 e del Regolamento UE n.528/2012 sui biocidi (BPR). I restanti requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico suddetto, vengono rispettati, tranne che per il punto n.9, (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull'attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019).

- III. Il prodotto offerto dalla Hospital Scientific Consulting, è una soluzione con nome commerciale SKINMAN SOFT PROTECT FF, con i seguenti principi attivi:

Ingrediente	%	Numero CAS
etanolo	>= 50 - <= 100	n. CAS 64-17-5
Myristyl Alcohol	>= 1 - < 2.5	n. CAS 112-72-1
butanone	>= 0.5- < 1	n. CAS 78-93-3
Glicerina	>= 0.25- < 0,5	n. CAS 56-81-5

Dalla documentazione pervenuta, si evince la compatibilità parziale o scarsa alle attività aziendali. Il prodotto trova impiego specificatamente per la disinfezione delle mani. La concentrazione dei principi attivi presenti, induce ad un impiego diverso dai tunnel presenti in azienda.

È un prodotto autorizzato ad essere utilizzato come Presidio Medico Chirurgico, ai sensi del D.P.R. n. 392/1998, aut. N.20605 e soddisfa i requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico suddetto. Parzialmente per il punto n.9 (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull'attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019). Rispetto attività virucida in conformità alla sola EN 14476.

- IV. Il prodotto offerto dalla CLASS, è una soluzione con nome commerciale DROP 360° PRONTO ALL'USO, contenente i seguenti principi attivi:

Ingrediente	%	Numero CAS
Perossido d'idrogeno	< 0,5 %	n. CAS 7722-84-1
Alcol Etilico	< 20,0 %	n. CAS 64-17-5
Clorexidina gluconato	< 0,5 %	n. CAS55-56-1

Dalla documentazione pervenuta, si evince la piena compatibilità all'utilizzo previsto nelle attività aziendali.

Non si riscontra l'autorizzazione ad essere utilizzato come Presidio Medico Chirurgico, ai sensi del D.P.R. n. 392/1998 e del Regolamento UE n.528/2012 sui biocidi (BPR). I restanti requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico suddetto, vengono rispettati, tranne che per il punto n.9, (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull'attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019).

Il prodotto è verosimilmente della stessa fattispecie del prodotto offerto dalla GI. PI SERVICE, dalla documentazione si evince la sola differenza del nome commerciale.

- V. Il prodotto offerto dalla FEMIR, è una soluzione con nome commerciale MANO SAN, con i seguenti principi attivi:

Ingrediente	%	Numero CAS
Propanolo	$65 \leq x < 80$	n. CAS 67-63-0
1- Metossi – 2 Propanolo	$7 \leq x < 2.5$	n. CAS 107-98-2

Dalla documentazione pervenuta, si evince la compatibilità parziale o scarsa alle attività aziendali. Il prodotto trova impiego specificatamente per la detersione delle mani. La concentrazione dei principi attivi presenti, induce ad un impiego diverso dai tunnel presenti in azienda.

È un prodotto autorizzato ad essere utilizzato come Biocida, ai sensi del REGOLAMENTO UE n. 528/2012, aut. in deroga ex art. 55, 1 (prodotto disinfettante). I restanti requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico suddetto, vengono rispettati, tranne che per il punto n.9, (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull'attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019).

VI. Il prodotto offerto dalla BQUIET, è una soluzione con nome commerciale ECASAN, contenente i seguenti principi attivi:

Ingrediente	%	Numero CAS
Acqua	99,46 %	n. CAS 7732-18-5
Sodio Cloruro	0,5 %	n. CAS 7647-24-5
Acido Ipocloroso	0,03 %	n. CAS 7790-92-3
Sodio Ipocloroso	< 0,01 %	n. CAS 7681-52-9

Dalla documentazione pervenuta, si evince la piena compatibilità all'utilizzo previsto nelle attività aziendali.

Non si riscontra l'autorizzazione ad essere utilizzato come Presidio Medico Chirurgico, ai sensi del D.P.R. n. 392/1998 e del Regolamento UE n.528/2012 sui biocidi (BPR). I restanti requisiti minimi previsti dal capitolato tecnico suddetto, vengono rispettati, tranne che per il punto n.9, (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull'attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019).

CONCLUSIONI

In relazione alle tipologie di prodotto, si evince la piena compatibilità alle attività aziendali previste con SANAPUR ECO, GIODISINFECTION PEOPLE, DROP 360° PRONTO ALL'USO, ECASAN.

SANAPUR ECO è l'unico dei prodotti suddetti ad essere autorizzato come Presidio Medico Chirurgico, ai sensi del D.P.R. n. 392/1998, aut. N.20787.

I prodotti SKINMAN SOFT PROTECT FF e MANO SAN, hanno una scarsa compatibilità con gli utilizzi aziendali previsti, in quanto sono specifici per attività di disinfezione delle mani e per questo sconsigliati per un uso ripetuto nei tunnel di sanificazione aziendali, in relazione a quanto concerne il rischio chimico per i lavoratori e le concentrazioni dei principi attivi presenti.

MANO SAN è l'unico dei due prodotti suddetti ad essere autorizzato come Biocida, ai sensi del REGOLAMENTO UE n. 528/2012, aut. in deroga ex art. 55, 1 (prodotto disinfettante).

Nessuno dei prodotti rispetta i requisiti previsti dal punto n.9 (rispetto della normativa europea di standardizzazione sull'attività virucida, UNI EN 14476:2013 e la UNI EN 16777:2019). Il solo SKINMAN SOFT PROTECT FF lo rispetta parzialmente, con la conformità alla sola EN 14476.

Tanto si doveva per il parere richiesto.

DATA

26/03/2021

IL TECNICO INCARICATO
DOTT. MICHELE NANNI
